EUROPEAN PATENT OFFICE

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

2001066773

PUBLICATION DATE

16-03-01

APPLICATION DATE

27-08-99

APPLICATION NUMBER

11240889

APPLICANT: MITSUBISHI CHEMICALS CORP;

INVENTOR: TSUJI SHIGEO;

INT.CL.

G03F 7/029 C08F 2/50 G03F 7/00 G03F 7/027 G03F 7/033 G03F 7/038

TITLE

PHOTOSENSITIVE COMPOSITION AND PHOTOSENSITIVE LITHOGRAPHIC

PRINTING PLATE

ABSTRACT :

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a photosensitive composition for a lithographic

printing plate which is high in sensitivity and superior in resistances to chemicals and

printing.

SOLUTION: This photosensitive composition comprises a monomer, having an ethylenically unsaturated bond and an acidic vinyl copolymer soluble or swellable in an aqueous solution of alkali and having unsaturated groups on its side chains and a

photopolymerization initiator containing a titanocene compound and a

halomethyloxadiazole compound.

COPYRIGHT: (C)2001,JPO

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-66773 (P2001-66773A)

最終頁に続く

(43)公開日 平成13年3月16日(2001.3.16)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号		FΙ					テーマコード(参考)
G03F	7/029	issay Jana - J		G O		7/029		,	2H025
C08F	2/50			C 0		2/50			2H096
G03F	7/00	5 0 3		G 0		7/00		503	4 J O 1 1
0001	7/027	502		00	0 1	7/027		503	47011
	7/033	002				7/027		5 U Z	
	17000		審査請求	未請求	許安		Ωī	(全 13 頁)	最終頁に続く
			# 15 IH 30	NAIHAN.	/K-FIA		<u> </u>	(± 10 g/	
(21)出願番号	特願平11-240889			(71)	出願人	000005	968		
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		,,				三菱化		会社	•
(22)出願日		平成11年8月27日(1999.8.27)						ー 区丸の内二丁	目5番2号
			(72)発明者 辻 成夫			->8:>133			
					, , , , ,			市青葉区鴨志	田町1000番地
								会社横浜総合	
		•	•	(74)	代理人				VI) 20//II 3
							長谷	川・曉司	
						, <u> </u>		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
									•

(54) 【発明の名称】 感光性組成物及び感光性平版印刷版

(57)【要約】

【課題】 高感度で、しかも耐薬品性、耐刷力に優れた 感光性平版印刷版を提供する。

【解決手段】 エチレン性不飽和結合含有単量体、アルカリ水可溶または膨潤性酸性ビニル共重合体及び光重合開始剤を含有する感光性組成物において、光重合開始剤がチタノセン化合物およびハロメチルオキサジアゾール化合物を含有する事を特徴とする感光性組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 エチレン性不飽和結合含有単量体、アルカリ水可溶または膨潤性酸性ビニル共重合体及び光重合開始剤を含有する感光性組成物において、光重合開始剤がチタノセン化合物およびハロメチルオキサジアゾール化合物を含有する事を特徴とする感光性組成物。

【請求項2】 ハロメチルオキサジアゾール化合物が下記一般式(I)で示される化合物である請求項1記載の感光性組成物。

【化1】

(I)

(式中Xは塩素原子または臭素原子を示し、Aは置換されていてもよいアリール基または複素環基を示し、nは0、1又は2の整数を表す。)

【請求項3】 アルカリ水可溶または膨潤性酸性ビニル 共重合体が、側鎖に不飽和基を有する事を特徴とする請 求項1又は2記載の感光性組成物。

【請求項4】 さらにジアゾ樹脂を含有する事を特徴と する請求項1~3のいずれかに記載の感光性組成物。

【請求項5】 ジアゾ樹脂が、カルボキシル基および水酸基のうち少なくとも一方を有する芳香族化合物と芳香族ジアゾニウム化合物とを構成単位として含む共縮合化合物であることを特徴とする請求項4記載の感光性組成物。

【請求項6】 支持体上に、請求項1~5のいずれかに 記載の感光性組成物からなる層を有する感光性平版印刷 版。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、感光性組成物及び 感光性平版印刷版に関する。特に感度に優れた光重合系 の感光性組成物及び耐薬品性、耐刷性に優れた感光性平 版印刷版に存する。

[0002]

【従来の技術】ネガ型感光性平版印刷版は、一般に、アルミニウム板等の支持体上に感光性組成物を塗布し、陰画像を通して紫外線等の活性光線を照射し、光が照射された部分を重合あるいは架橋させ現像液に不溶化させ、非照射部を現像液に溶出させ、それぞれの部分を、水を反発してインクを受容する画像部、および水を受容してインクを反発する非画像部とする事により得られる。従来、この様な目的に使用される感光性組成物としては光重合性組成物がよく知られており一部で実用に共されているが、いづれの感光性組成物も平版印刷版の感光層として用いると、版の磨耗のため途中で版の交換が必要と

なったり、版面の汚れを拭き取る際使用する薬剤により 画線部が劣化する等の問題が生ずる。これら問題点を改 善するために、特公平3-63740号公報、特公平6 -105353号公報にはアリル基やビニル基などの架 橋性基を有するバインダーの使用が開示されている。こ れらバインダーは上記問題点を解決し、かつ高感度化を 達成することができ、実用的に使用されるようになった が、なお更なる高感度化が望まれている。また特開昭6 3-261352号にはオキサジアゾール化合物を用い た感光性組成物が、特開平5-132507にはチタノ セン化合物を用いた感光性組成物がそれぞれ開示されて いるが、これらについても充分な感度を有する物ではな かった。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】従って本発明の目的は 従来以上に高感度で、しかも耐刷力、耐薬品性に優れた 感光性組成物を提供する事にある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記の課題を解決すべく鋭意検討した結果、光重合開始剤として特定の化合物を組み合わせる事により、感度、耐刷力、耐薬品性の全てにおいて優れた感光性組成物が得られる事を見いだし、本発明に至った。即ち、本発明の要旨は、エチレン性不飽和結合含有単量体、アルカリ水可溶または膨潤性酸性ビニル共重合体及び光重合開始剤を含有する感光性組成物において、光重合開始剤がチタノセン化合物およびハロメチルオキサジアゾール化合物を含有する事を特徴とする感光性組成物に存する。他の要旨は、支持体上に、上記感光性組成物からなる層を有する感光性平版印刷版に存する。

[0005]

【発明の実施の形態】以下本発明について詳細に説明する。本発明の感光性組成物において第一の必須成分として含まれる付加重合可能なエチレン性不飽和結合含有単量体(以下「エチレン性単量体」と略す)とは、感光性組成物が活性光線の照射を受けた場合、第三の必須成分である光重合開始系の作用により付加重合し、硬化するようなエチレン性不飽和結合を有する単量体である。なお、本発明における単量体の意味するところは、いわゆる高分子体に相対する概念であって、従って、狭義の単量体以外にも二量体、三量体、オリゴマーをも包含するものである。

【0006】本発明で使用されるエチレン性単量体の例としては、例えば脂肪族ポリヒドロキシ化合物と不飽和カルボン酸とのエステル:芳香族ポリヒドロキシ化合物と不飽和カルボン酸とのエステル:脂肪族ポリヒドロキシ化合物、芳香族ポリヒドロキシ化合物等の多価ヒドロキシ化合物と不飽和カルボン酸及び多価カルボン酸とのエステル化反応により得られるエステルなどが挙げられる。

【0007】前記脂肪族ポリヒドロキシ化合物と不飽和 カルボン酸とのエステルは限定されないが、エチレング リコールジアクリレート、トリエチレングリコールジア クリレート、トリメチロールプロバントリアクリレー。 ト、トリメチロールエタントリアクリレート、ペンタエ リスリトールジアクリレート、ヘンタエリスリトールト リアクリレート、ペングエリスリトールテトラアクリレ ート、ジペンタエリスリレールテトラアクリレート、ジ ベンタエリスリトール・こ クアクリレート、ジベンタエ リスリトールヘキサア 2011 ート、グリセロールアクリ レート等の脂肪族ホリヒリにキン 化合物のアクリル酸エ ステル、これら例示化には、アクリレートをメタクリレ ートに代えたメタクリルにエステル。同様にイクコネー トに代えたイタコン酸エニュル。クロネートに代えたク ロトン酸エステルもしくはマレエートに代えたマレイン 酸エステル等が挙げられる

【0008】 芳香族ホリヒトロキン 化合物と下飽和カルボン酸とのエステルとしては、ハイドロキノンジアクリレート、ハイドロキノンジメタクリレート、レゾルシンジアクリレート、レゾルシンジメタクリレート、ヒロガロールトリアクリレート等の芳香族ポリヒドロキシ化合物のアクリル酸エステル及びメタクリル酸エステル等が挙げられる。

【0009】不飽和カルボン酸及び多価カルボン酸ならびに多価ヒドロキシ化合物のエステル化反応により得られるエステルとしては必ずしも単一物ではないが代表的な具体例を挙げれば、アクリル酸、フタル酸、及びエチレングリコールの縮合物、アクリル酸、マレイン酸、及びジエチレングリコールの縮合物、メタクリル酸、テレフタル酸及びペンタエリスリトールの縮合物、アクリル酸、アジピン酸、ブタンジオール及びグリセリンの縮合物等がある。

【0010】その他、本発明に用いられるエチレン性単量体の例としては、ポリイソシアネート化合物と水酸基含有(メタ)アクリル酸エステルまたはボリイソシアネート化合物とポリオールおよび水酸基含有(メタ)アクリル酸エステルを反応させて得られる様なウレタン(メタ)アクリレート類;多価エポキシ化合物とヒドロキシ(メタ)アクリレート又は(メタ)アクリル酸との付加反応物のようなエポキシアクリレート類;エチレンビスアクリルアミド等のアクリルアミド類;フタル酸ジアリル等のアリルエステル類;ジビニルフタレート等のビニル基含有化合物等が有用である。本発明の付加重合可能なエチレン性不飽和結合含有単量体は、感光性組成物の固形分中に通常5~70重量%、より好ましくは10~60重量%含有するのが好ましい。

【0011】次に、本発明の第2の必須成分であるアルカリ水可溶または膨潤性酸性ビニル共重合体(以下、ビニル共重合体と略す)について説明する。かかるビニル共重合体の具体例としては、例えば、(メタ)アクリル

酸、(メタ)アクリル酸エステル、(メタ)アクリルア ミド、マレイン酸、(メタ)アクリロニトリル、スチレ ン、酢酸ビニル、塩化ビニリデン、マレイミド等のビニ ル基を有する化合物の共重合体、その他、ポリエチレン オキサイド、ポリビニルピロリドン、ポリアミド、ポリ ウレタン、ポリエステル、ポリエーテル、ポリエチレン テレフタレート、アセチルセルロース、またはポリビニ ルブチラール等が挙げられる。中でも(メタ)アクリル 酸エステルの少なくとも一種と(メタ)アクリル酸を共 重合成分として含有する共重合体が好ましい。上記ビニ ル共重合体の好ましい酸価の値は10~250であり、 好ましい重量平均分子量(以下Mwと略す)は5千から 50万である。これらのビニル共重合体の中でも、側鎖 に不飽和結合を有する事が望ましく、特に下記一般式 (1)~(3)で示される少なくとも1種の不飽和結合 を有する事が好ましい。その合成には、大別して次の2 つの方法がある。

[0012]

【化2】

【0013】(式中 $R_1 \sim R_5$ は独立に水素、ハロゲン、カルボキシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、アミノおよび、それぞれ置換基を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリーロキシ、アルキルアミノ、アリールアミノ、アルキルスルホニル、アリールスルホニルから選ばれた基であり、2は酸素、硫黄、NH、またはNR (Rはアルキル基)であらわされる基である。)

【0014】(合成法1)分子内にカルボキシル基を有する高分子結合材の不活性有機溶剤溶液(例えばアルコール系、エステル系、芳香族炭化水素系、脂肪族炭化水素系等が挙げられる。)とエポキシ基含有不飽和化合物とを約80~120℃、約1~50時間の反応条件で反応させることにより合成する方法。エポキシ基含有不飽和化合物と反応させるカルボキシル基の割合は、全カルボキシル基に対して通常5~90mo1%を反応させるのが好ましく、より好ましくは20~80モル%、更に好ましくは30~70モル%である。上記範囲であると

現像性が良好であると共に接着性が良好である。側鎖に 不飽和基を有するエチレン性高分子結合材の製造に用い るエボキシ基含有不飽和化合物は、一分子中に少なくと も一つの付加重合可能な不飽和結合と、エポキシ基とを 有する化合物である。

【0015】エポキシ基含有不飽和化合物としては、グリシジル (メタ) アクリレート、アリルグリシジルエーテル、αーエチルグリシジルアクリレート、クロトニルグリシジルエーテル、グリシジルクロトネート、グリシ

ジルイソクロトネート、イタコン酸モノアルキルエステルモノグリシジルエステル、フマール酸モノアルキルエステルモノグリシジルエステル、マレイン酸モノアルキルエステルモノグリシジルエステル等の脂肪族エポキシ基含有不飽和化合物および下記構造で示される脂環式エポキシ基含有不飽和化合物が挙げられる。

【0016】 【化3】

$$\begin{array}{c} R^{21} \ O \\ CH_{2} = C - C - O \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R^{21} \ O \\ CH_{2} = C - C - O - R^{22} - O \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R^{21} \ O \\ CH_{2} = C - C - O - R^{22} - O \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R^{21} \ O \\ CH_{2} = C - C - O - R^{22} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R^{21} \ O \\ CH_{2} = C - C - O - R^{22} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R^{21} \ O \\ CH_{2} = C - C - O - R^{22} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R^{21} \ O \\ CH_{2} = C - C - O - R^{22} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R^{21} \ O \\ CH_{2} = C - C - O - R^{22} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R^{21} \ O \\ CH_{2} = C - C - O - R^{22} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R^{21} \ O \\ CH_{2} = C - C - O - R^{22} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R^{21} \ O \\ CH_{2} = C - C - O - R^{22} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R^{21} \ O \\ CH_{2} = C - C - O - R^{22} \\ \end{array}$$

[0017]

$$\begin{array}{c} R^{21} \ O \\ CH_{2} = C - C - O \\ HO \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_{2} - O \\ CH_{2} - O \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_{2} - O \\ CH_{2} - O \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ CH_{2} - O \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_{2} - O \\ CH_{2} - O \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ CH_{2} - O \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_{2} - O \\ CH_{2} - O \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ CH_{2} - C - C - O \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_{2} - O \\ CH_{2} - C - C - O \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_{2} - O \\ CH_{2} - C - C - O - CH_{2} \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ CH_{2} - C - C - O - CH_{2} \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ CH_{2} - C - C - O - CH_{2} \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ CH_{2} - C - C - O - CH_{2} \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ CH_{2} - C - C - O - CH_{2} \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ CH_{2} - C - C - O - CH_{2} \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ CH_{2} - C - C - O - CH_{2} \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ CH_{2} - C - C - O - CH_{2} \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ CH_{2} - C - C - O - CH_{2} \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ CH_{2} - C - C - O - CH_{2} - O - CH_{2} \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ CH_{2} - C - C - O - CH_{2} - O - CH_{2} - O - CH_{2} \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ CH_{2} - C - C - O - CH_{2} - O - CH_{2}$$

【0018】(各一般式中、R²¹は水素原子又はメチル基を示す。R²²は炭素数1~6の2価の脂肪族飽和炭化水素基を示す。R²³は炭素数1~10の2価の炭化水素基を示す。1は0~10の整数を示す。)上記エボキシ基含有不飽和化合物の好ましい化合物の具体例としては、グリシジルメタアクリレート、アリルグリシジルエーテル、3、4-エボキシシクロヘキシルメチルアクリレート等が挙げられる。これらの中で特に好ましい化合物は、アリルグリシジルエーテル、3、4-エボキシシクロヘキシルメチルアクリレートである。

【0019】(合成法2)前記一般式(2)および(3)で示されるような、反応性の低い不飽和結合を1

種類以上とこれらより反応性に富む不飽和結合1種類の合計2種以上の不飽和結合を有する化合物と不飽和カルボン酸とを共重合させて合成する方法。一般式(2)で示される不飽和基を有する化合物の具体例としては、アリル(メタ)アクリレート、3ーアリルオキシー2ーヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート、N、Nージアリル(メタ)アクリルアミド、シンナミル(メタ)アクリレート、クロトニル(メタ)アクリレート、メタリル(メタ)アクリレート等が挙げられる。

 R^{21}

【0020】一般式(3)で示される不飽和基を有する 化合物の具体例としては、ビニル(メタ)アクリレート、ビニルクロトネート、1ープロペニル(メタ)アク リレート、1-クロロビニル (メタ) アクリレート、2 -フェニルビニル (メタ) アクリレート、ビニル (メ タ) アクリルアミド等が挙げられる。これら (2)、

(3)の構造を有する化合物の中で好ましい化合物としては、アリルメタアクリレート、ビニルメタアクリレート、が挙げらる。

【0021】これらのモノマーを不飽和カルボン酸、好ましくはアクリル酸または、ククリル酸と共重合させることにより該不飽和基を有する共重合体を得る。共重合するモノマーは不飽和ケルキン酸に加えて他のモノマーが共重合されてもよく。例とはアクリル酸アルキル、メタクリル酸アルキル、アクリには「リル」スチレン等が挙げられる。共重合させんとこと、「ランの構造を有する化合物のボリマー全体の広がに占める制造は、10~90mo1%さらに好ましては、50、80mo1%である。この範囲より少ないと画像再現性に寄り、多くなると現像性が悪くなる怖れかある。

【0022】本発明のビニル共重合体は、感光性組成物の固形分中に通常30~95重量"... 好ましくは10~95重量%含有される。次に本元明の光重合性組成物の第三の必須成分である光重合開始剤について説明する。本発明は光重合開始剤として、ハロメチルオキサジアゾール化合物と共にチタノセン化合物を併用する事を特徴とする。ハロメチルオキサジアゾール化合物としては、

ハロメチル基とオキサジアゾール構造を有し、光照射により活性ラジカルを生成する化合物であればいずれでもよいが、中でもハロメチルオキサジアゾール化合物としては下記構造を有する化合物が好ましい。

[0023]

【化5】

$$A-CH=CH$$
 $N-N$
 CX_3

(I)

[0025]

化合物の具体例を以下に示す。

【化6】

【0026】チタノセン化合物としては、チタノセン構造を有する種々のものを用いることができるが、例えば特開昭59-152396号、特開昭61-151197号各公報に記載されている各種チタノセン類から適宜選んで用いることができる。更に具体的には、ジーシクロペンタジエニルーTiービスーフェニル、ジーシクロペンタジエニルーTiービスー2,3,4,5,6ーペンタフルオロフェニー1ーイル、ジーシクロペンタジエニルーTiービスー2,3,4,5,6ーテトラフルオロフェルーTiービス-2,3,5,6ーテトラフルオロフェ

 $2-1-4\nu$ 、5-50 2-4 3-5 2-4 3-5 3-6

ニー1ーイル等のジシクロペンタジエニル基を有するチタノセン化合物を挙げることができる。

【0027】本発明では、上記開始剤2種の併用で感 度、耐薬品性、耐刷性が改善される。上記ハロメチルオ キサジアゾールとチタノセン化合物の配合割合(重量 北) は、通常10:1~1:10好ましくは5:1~ 1 5 7 5 7 光重合開始剤として前述の化合物に加え てエナ・ 特里量はの重合を開始させるための他の開始 副主ザル よってき 例えばベンゾイン、ベンゾイン で・・・・・・・・・・・・・・・アントラキノン系 ・・・・・トリン、トリアジン系化合物、ビイ 第3~ りょうしょ たっ好適に用いることができる。 これに大東古場に、神つ世は例と好ましい併用例について は、「「「「」」を使じて、ドブック・原料編一」加藤清 視縮するでも明むことでいてベージから73ページ、 「ロハードト硬化技術の応用と市場」田畑米穂監修、ラ ドティク研え会場にコンニエスシー)の64ページから 82ペーン 特に1・ 12071、特開昭62-61 0.4.1、特牌鳴いの 3でできる、特開平2-2875 47に記載されているわいっけられる。また特開平4~ 362613 特用モレー362644に記載されてい る活性光線の照射により他と充生し得る化合物も光重合 開始剤として用いることができる。また、本発明に用い る事のできる光重合開始網は「上記具体例に限定される」 ものでない。本元明における光重合開始剤は、感光性組 成物の固形分中に、通常の、2~30重量%、より好ま しくばり、5~10重量"。含有する。本発明において

は、形成される感光層の支持体に対する接着性を付与する目的で、感光性組成物に更にジアゾ樹脂を添加することができる。

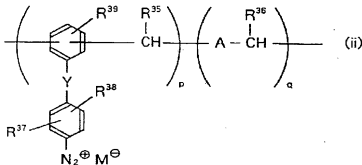
【0028】本発明において使用できるジアゾ樹脂は、感光性組成物に含有されるジアゾ樹脂として公知のいずれでもよいが、中でも下記一般式(i)又は(ii)で表される構造を有する感光性化合物を用いるのが好ましく特に(ii)で表される化合物が好ましい。

[0029]

$$\begin{array}{c|c}
 & R^{34} & R^{31} \\
\hline
 & CH \\
\hline
 & R^{32} \\
\hline
 & R^{32} \\
\hline
 & R^{33} \\
\hline
 & R^{34} \\
\hline
 & R^{31} \\
\hline
 & R^{32} \\
\hline
 & R^{33} \\
\hline
 & R^{33} \\
\hline
 & R^{34} \\
\hline
 & R^{31} \\
\hline
 & R^{32} \\
\hline
 & R^{34} \\
\hline
 & R^{31} \\
\hline
 & R^{32} \\
\hline
 & R^{32} \\
\hline
 & R^{33} \\
\hline
 & R^{34} \\
\hline
 & R^{31} \\
\hline
 & R^{32} \\
\hline
 & R^{33} \\
\hline
 & R^{34} \\
\hline
 & R^{35} \\
\hline$$

【0030】((i)式中、 $R^{\$1}$ は、水素原子、アルキル基、又はフェニル基を表し、 $R^{\$2}$ 、 $R^{\$8}$ 及び $R^{\$4}$ は、それぞれ独立して水素原子、アルコキシ基又はアルキル基を表し、Mは対アニオンを表し、Yは-O-、-S-又は-NH-を表す。)

【0031】 【化8】



【0032】((ii) 式中、R⁵⁵、R⁵⁵はそれぞれ独立して、水素原子、アルキル基、又はフェニル基を表し、R⁵⁵、R⁵⁶は、それぞれ独立して水素原子、アルコキシ基、又はアルキル基を表し、Mは対アニオンを表し、Yは「O「、「S」又は「NH」を表し、Aは芳香族性基を表す。pと qの比率は好ましくは10:1~1:10、より好ましくは5:1~1:5である。)。【0033】上記「般式(ii)において、Aで表される芳香族性基を与えるために用いることができる芳香族化合物の具体例としては、mークロロ安息香酸、ジフェニル酢酸、フェノキシ酢酸、pーメトキシ安息香酸、2、4ージメトキシ安息香酸、pーメトキシ安息香酸、2、4ージメトキシ安息香酸、

2、4ージメチル安息香酸、pーフェノキシ安息香酸、4ーアニリノ安息香酸、4ー(mーメトキシアニリノ) 安息香酸、4ー(pーメチルベンゾイル) 安息香酸、4ー(pーメチルアニリノ) 安息香酸、フェノール、(o,m,p)ークレゾール、キシレノール、レゾルシン、2ーメチルレゾルシン、(o,m,p)ーメトキシフェノール、mーメトキシフェノール、カテコール、フロログルシン、pーヒドロキシエチルフェノール、ナフトール、ピロガロール、ヒドロキノン、pーヒドロキシベンジルアルコール、4ージオール、ビスフェノールA、2、4ージヒドロキシベンゾ

フェノン、2,3,4-トリヒドロキシベンゾフェノ ン、p-ヒドロキシアセトフェノン、4 , 4 $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ ロキシジフェニルエーテル、4,4'ージヒドロキシジ フェニルアミン、4,4'ージヒドロキシジフェニルス ルフィド、クミルフェノール、(o, m, p) -クロロ フェノール、(o,m,p)ーブロモフェノール、サリ チル酸、p-ヒドロキシ安息香酸、2-メチル-4-ヒ ドロキシ安息香酸、6-メチル-4-ヒドロキシ安息香 酸、2,4-ジヒドロキシ安息香酸、2,6-ジヒドロ キシ安息香酸、4-クロロー2、6-ジヒドロキシ安息 香酸、4-メトキシー2.6-ジヒドロキシ安息香酸、 没食子酸、フロログルシンカルボン酸、ローヒドロキシ フェニル (メタ) アクリルアミド、桂皮酸、桂皮酸エチ ル、p-ヒドロキシ桂皮酸、スチレン、(o,p)-ヒ ドロキシスチレン、スチルベン、4-ヒドロキシスチル ベン、4-カルボキシスチルベン、4,4'ージカルボ キシスチルベン、ジフェニルエーテル、ジフェニルアミ ン、ジフェニルチオエーテル、4-メトキシジフェニル エーテル、4ーメトキシジフェニルアミン、4ーメトキ シジフェニルチオエーテル等を挙げることができる。

【 0 0 3 4 】 このうち特に好ましいものは、p-ヒドロキシ安息香酸、p-メトキシ安息香酸、p-ヒドロキシ柱皮酸、p-ヒドロキシフェニル(メタ)アクリルアミド、ジフェニルエーテル、4-メトキシジフェニルエーテル、ジフェニルアミンである。

【0035】上記一般式(i)及び(ii)で表されるジ アゾ樹脂の構成単位とする芳香族ジアゾニウム化合物に は、例えば特公昭49-48001号公報に挙げられる ようなジアゾニウム塩を用いることができるが、特に、 ジフェニルアミンー4ージアゾニウム塩類が好ましい。 ジフェニルアミン-4-ジアゾニラウム塩類は、ジフェ ニルアミン類から誘導されるが、このような4-アミノ ージフェニルアミン類としては、4-アミノジフェニル アミン、4-アミノ-3-メトキシジフェニルアミン、 4-アミノ-2-メトキシジフェニルアミン、4'-ア ミノー2-メトキシジフェニルアミン、4'-アミノー 4-メトキシジフェニルアミン、4-アミノー3-メチ ルジフェニルアミン、4ーアミノー3ーエトキシジフェ ニルアミン、4-アミノー3 (β-ヒドロキシエトキ シ) ジフェニルアミン、4ーアミノジフェニルアミンー 2-スルホン酸、4-アミノジフェニルアミン-2-カ ルボン酸、4-アミノジフェニルアミン-2'-カルボ ン酸等を挙げることができる。

【0036】上記ジアゾ樹脂は、公知の方法、例えば、フォトグラフィック・サイエンス・エンジニアリング (Photo.Sci.Eng.)第17巻、第33頁 (1973)、米国特許第2,063,631号明細書 に記載の方法に従い、硫酸やリン酸或いは塩酸中で芳香 族ジアゾニウム塩、Aで表される芳香族基を与える芳香 族化合物及び活性カルボニル化合物、例えばパラホルム

アルデヒド、アセトアルデヒド、ベンズアルデヒド或い はアセトン、アセトフェノンとを重合させることによっ て得られる。

【0037】また、前記一般式(ii)においてAで表される芳香族性基を与える芳香族化合物と芳香族ジアゾ化合物及び活性カルボニル化合物等はその相互の組み合わせは自由であり、更に各々2種以上を混ぜて縮合することも可能である。

【0038】Aで表される芳香族性基を与える芳香族化合物と芳香族ジアゾニウム化合物の仕込みモル比は、好ましくは $1:0.1\sim0.1:1$ 、より好ましくは $1:0.5\sim0.2:1$ 、更に好ましくは $1:1\sim0.2:1$ である。またこの場合、Aで表される芳香族性基を与える芳香族化合物及び芳香族ジアゾニウム化合物の合計とアルデヒド類又はケトン類とをモル比で通常、好ましくは $1:0.6\sim1:1.5$ 、より好ましくは $1:0.7\sim1:1.2$ で仕込み、低温で短時間、例えば3時間程度反応させることにより、ジアゾ樹脂が得られる。

【0039】上記ジアゾ樹脂の対アニオンは、該ジアゾ 樹脂と安定に塩を形成し、且つ該樹脂を有機溶媒に可溶 となすアニオンを含む。このようなアニオンを形成する ものとしては、デカン酸及び安息香酸等の有機カルボン 酸、フェニルリン酸等の有機リン酸及びスルホン酸を含 み、典型的な例としては、メタンスルホン酸、クロロエ タンスルホン酸、ドデカンスルホン酸、ベンゼンスルホ ン酸、トルエンスルホン酸、メシチレンスルホン酸、及 びアントラキノンスルホン酸、2-ヒドロキシー4-メ トキシベンゾフェノン-5-スルホン酸、ヒドロキシス ルホン酸、4-アセチルベンゼンスルホン酸、ジメチル - 5 - スルホイソフタレート等の脂肪族並びに芳香族ス ルホン酸、2、2′、4、4′-テトラヒドロキシベン **ゾフェノン、1,2,3ートリヒドロキシベンゾフェノ** ン等の水酸基含有芳香族化合物、ヘキサフルオロリン 酸、テトラフルオロホウ酸等のハロゲン化ルイス酸、過 塩素酸、過ヨウ素酸等の過ハロゲン酸等を挙げることが できる。但し、これらに限られるものではない。これら の中で特に好ましいものは、ヘキサフルオロリン酸、メ シチレンスルホン酸である。

【0040】本発明において、用いるジアゾ樹脂の分子量には特に限定はなく、例えば、上記の共縮合ジアゾ樹脂は、各単量体のモル比及び縮合条件を種々変えることにより、その分子量は任意の値として得ることができる。本発明においては、一般に、好ましくは分子量が約400~1000のものが有効使用でき、より好ましくは約800~5000のものが適当である。

【0041】これらジアゾ樹脂を含有する場合の感光性 組成物に対する含有量は、感光性組成物の固形分中の割 合で0.5~30重量%、特に1~15重量%とするの が好ましい。本発明の感光性組成物には、感光層の着色 を目的として染料若しくは顔料等の着色剤や、焼き出し 剤としてpH指示薬等を添加することができる。

【0042】これら着色剤のうち好ましいものとして、 酸と塩を形成して色調が変化する色素が挙げられる。こ れら色素としては、例えば、ビクトリアピュアブルーB OH (保土谷化学社製)、オイルブルー 603 (オリ エント化学工業社製)、パテントピュアブルー(住友三 国化学社製)、クリスタルバイオレット、ブリリアント グリーン、エチルバイオレット、メチルバイオレット、 メチルグリーン、エリスロシンB、ベイシックフクシ ン、マラカイトグリーン、オイルレッド、mークレゾー ルパープル、ローダミンB、オーラミン、4-p-ジエ チルアミノフェニルイミノナフトキノン、シアノーロー ジエチルアミノフェニルアセトアニリド等に代表される トリフェニルメタン系、ジフェニルメタン系、オキサジ ン系、キサンテン系、イミノナフトキノン系、アゾメチ ン系又はアントラキノン系の色素が有色から無色或いは 異なる有色の色調へ変化する変色剤の例として挙げられ

【0043】一方、無色から有色に変化する変色剤としては、ロイコ色素及び、例えばトリフェニルアミン、ジフェニルアミン、の一クロロアニリン、1,2,3ートリフェニルグアニジン、ナフチルアミン、ジアミノジフェニルメタン、p,p'ービスージメチルアミノジフェニルスチルアミノ・フェニルメチルアミノトリフェニルメチルイミン、p,p'ービスージメチルアミノ・フェニルメチルイミン、p,p',p"ートリアミノーの一メチルトリフェニルメタン、p,p'ービスージメチルアミノジフェニルメタン、p,p'ービスージメチルアミノジフェニルイーアニリノナフチルメタン、p,p',p"ートリアミノトリフェニルメタンに代表される第一級又は第二級アリールアミン色素が挙げられる。

【0044】特に好ましくはトリフェニルメタン系、ジフェニルメタン系色素が有効に用いられ、更に好ましくはトリフェニルメタン系色素であり、特にビクトリアピュアブルーBOHである。上記色素は、感光性組成物の全固形分中に通常0.5~10重量%、好ましくは約1~5重量%含有される。本発明の感光性組成物には、更に種々の添加物を加えることができる。

【0045】例えば、塗布性を改良するためのアルキルエーテル類(例えばエチルセルロース、メチルセルロース)、フッ素系界面活性剤類や、ノニオン系界面活性剤(例えば、ブルロニックレー64(旭電化(株)製))、塗膜の柔軟性、耐摩耗性を付与するための可塑

製))、塗膜の柔軟性、耐摩耗性を付与するための可塑剤(例えばブチルフタリル、ポリエチレングリコール、クエン酸トリブチル、フタル酸ジエチル、フタル酸ジブチル、フタル酸ジへキシル、フタル酸ジオクチル、リン酸トリクレジル、リン酸トリブチル、リン酸トリオクチル、オレイン酸テトラヒドロフルフリル、アクリル酸又はメタクリル酸のオリゴマー及びポリマー)、画像部の感脂性を向上させるための感脂化剤(例えば、特開昭5

5-527号公報記載のスチレンー無水マレイン酸共重合体のアルコールによるハーフエステル化物等)、安定剤(例えば、リン酸、亜リン酸、有機酸(クエン酸、シュウ酸、ベンゼンスルホン酸、ナフタレンスルホン酸、4-メトキシー2ーヒドロキシベンゾフェノンー5-スルホン酸、酒石酸等))、現像促進剤(例えば高級アルコール、酸無水化物等)等が挙げられる。これらの添加剤の添加量はその使用対象目的によって異なるが、一般に感光性組成物の全固形分に対して0.01~30重量%とされる。このような感光性組成物は、通常、適当な溶媒に溶解して使用される。感光性平版印刷版の製造に適用する場合には適当な支持体上にこの感光性組成物を塗設する。

【0046】上述の感光性組成物を支持体上に設けるには、前記エチレン性単量体、ビニル共重合体、光重合開始剤、及び必要に応じて更に、ジアゾ樹脂種々の添加剤等の所定量を適当な溶媒(メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、メチルセロソルブアセテート、アセトン、メチルエチルケトン、メタノール、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、プロピレングリコールモノエチルエーテル、乳酸メチル、乳酸エチル、4ーヒドロキシー2ーブタノン、メチルジグリコール、水又はこれらの混合物等)中に溶解させて感光性組成物の塗布液を調製し、これを支持体上に塗布、乾燥すれば良い。塗布する際の感光性組成物の濃度は1~50重量%の範囲とすることが望ましい。この場合、感光性組成物の塗布量は、おおむね0.2~10g/m²程度である。

【0047】感光性平版印刷版に使用される支持体としては、紙、プラスチック(例えば、ボリエチレン、ボリスチック(例えば、ボリエチレン、ボリプロピレン、ポリスチレン等)ラミネート紙、アルミニウム(アルミニウム合金も含む)、亜鉛、銅等のような金属の板、二酢酸セルロース、三酢酸セルロース、プロピオン酸セルロース、ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレン、ボリプロピレン、ポリカーボネートボリビニルアセタール等のようなプラスチックのフィルム、上記の如き金属がラミネート若しくは蒸着された紙若しくはブラスチックフィルム、アルミニウム若しくはクロームメッキが施された鋼板等が挙げられ、これらのうち特に、アルミニウム支持体及びアルミニウム被覆された複合支持体が好ましい。また、アルミニウム支持体の表面は、保水性を高め、感光層との密着性を向上させる目的で粗面化処理されていることが望ましい。

【0048】粗面化方法としては、一般に公知のブラシ研磨法、ボール研磨法、電解エッチング、化学的エッチング、液体ホーニング、サンドブラスト等の方法及びこれらの組合せが挙げられ、好ましくはブラシ研磨法、電解エッチング、化学的エッチング及び液体ホーニングが挙げられ、これらのうちで、特に電解エッチングの使用を含む粗面化方法が好ましい。また、電解エッチングの

【ロロコン】 1点・1. 20百分子化合物としては、カルボキシマチルセ・ロー 1. たびそのアルカリ金属塩、ボリビニルオ 1.1 2 mm - 3 1.1 リン、アラビアガム、ベクチン、カットサン。 ヒーロドシエチルセルロース、アルギン酸及びランディケットに塩、ボリアクリル酸、ボリビニルアルコールキンドナルねる

【〇〇50】支持は上に急けられた感光性組成物の層の上には、空気中の向よによる重合作用を防止するために、例えばホリビニ4 アキコール、酸性セルロース類等のような酸素透明性にはれたホリマーよりなる保護層を設けても負い

【0051】支持体上に早布形成された感光層の選光、現像は常法に従って行っことができる。即ち、線画像、網点画像等を有する透明原画を通して露光し、次いで、水性現像液で現像することにより、原画に対してネガのレリーフ像が得られる。空光に好適な活性光の光源としては、カーボンアーク灯、水銀灯、キセノンランプ、メタルハライドランプ、ストロボ等が挙げられる。

【0052】木発明の恵光性組成物の現像液は特に限定されないが、好ましい物としてはベンジルアルコール、2ーフェノキシエタノール、2ープトキシエタノールのような有機溶剤を少量含むアルカリ水溶液であり、例えば米国特許第3475171号および同3615480号に記載されているものを挙げることができる。さらに特開平11~30858号公報に記載されている現像液も本発明の感光性組成物の現像液として優れている。

【0053】

【実施例】以下木発明を実施例により具体的に説明する が、木発明はこれら実施例に限定されない。

【0054】結合剤-1の合成

羽付き撹拌棒、環流冷却、窒素管を備えた3L 4つ日 フラスコにビニルメタクリレート 45g 2ーヒドロキ シー3ーアリルオキシブロヒルメタクリレート60g ア クリロニトリル 8.0g メタアクリル酸 13g および 反応溶剤としてエタノール 1.6L を入れ、80% の オイルバスで加熱撹拌した。この溶液にアゾビスイソブ チロニトリル 1.6gを400 m 1 のエタノールに溶解 して加えた。3 時間加熱撹拌した後窒素管をはずし、 p ーメトキシフェノール 0.04gプロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート(p G M - A C と略す)40 0 m 1 を加え、バス温を100 % に上昇させ、1 時間加熱撹拌を続けた。最後にエタノールを留去し、側鎖に不飽和基を有するビニル共重合体(「結合材 - 1」と略す。)23重量%溶液を得た(MW 23 万)。得られた結合材 - 1 の溶液はp G M - A C で希釈し、20重量%溶液として使用した。

【0055】ジアゾ樹脂1の合成

p-ヒドロキシ安息香酸3.5g(0.025モル)、 およびp-ジアゾジフェニルアミン硫酸塩21.75g(0.075モル)を氷冷下90gの濃硫酸に溶解した。この反応後に2.7gのパラホルムアルデヒド (0.09モル)をゆっくりと添加した。この際、反応 温度が10gを越えないようにした。その後、2時間氷 冷下撹拌を続けた。この反応混合物を氷冷下、1g

タノールに注入し、生じた沈澱を沪過した。エタノールで洗浄後、この沈澱物を200m1の純粋に溶解し、この液に、10.5gの塩化亜鉛を溶解した冷濃厚水溶液を加えた。生じた沈澱を沪過した後、エタノールで洗浄し、これを300m1の純水に溶解した。この液に13.7gのヘキサフルオロリン酸アンモニウムを溶解した冷濃厚水溶液を加えた。生じた沈澱をろ別し水洗した後、300、1 昼夜乾燥してジアゾ樹脂1 を得た。この共縮合ジアゾ樹脂1 をGPC(ゲルパーミネイション

クロマトグラフィー)により分子量を測定したところ、

重量平均分子量で約2300であった。 【0056】<u>アルミニウム支持体の製造</u>

アルミニウム板を 3%水酸化ナトリウムにて脱脂し、これを 18.0 g / 1 硝酸浴中で 25 C、80 A / d m 2 の電流密度で 15 秒電解エッチングし、その後 1 %水酸化ナトリウム水溶液 50 C で 5 秒間デスマット処理を行い、次に 10 % 硝酸水溶液 25 C 5 秒 で中和した。水洗後 30 % 硫酸浴中で 30 C、10 A / d m 2 の条件で 16 秒間陽極酸化し、水洗した。最後に 1 % 1 多 1 才 付 数 1 大 下 版印刷版用アルミニウム板を 得た。

【0057】実施例1及び比較例1~2 下記に示す感光液Iを調製した。

感光液 I

 1.0g

下記構造のオキサジアゾール化合物

【化9】

[0058]

【0059】下記構造のチタノセン化合物 [0060] 【化10】

0 4 g

[0061]

ジアゾ樹脂1

0.20g

ビクトリアピュアブルーBOH(保土谷化学(株)製) 0.12g

ジュリマーAC-10L(日本純薬(株)製)

0.12g

メチルセロソルブ

30g

【0062】感光液Iをろ過後、上記アルミニウム支持 体上にバーコーターを用いて乾燥後の重量にして1.5 g/m² となるように塗布した。このようにして得られ た感光性平版印刷板をサンプルAとした。比較例とし

て、下記感光液日および感光液日日を調整し、支持体上 に実施例1と同様に塗布した。得られた感光性平版印刷 版をそれぞれサンプルB、サンプルCとした。

[0063]

感光液11(比較例1)

ペンタエリスリトールテトラアクリレート

1.0g

結合材-1(20重量%PGM-AC溶液) 14 g

下記構造のオキサジアゾール化合物

[0065]

[0064]

【化11】

ジアゾ樹脂

0.20g

ビクトリアピュアブルーBOH(保土谷化学(株)製)

0.12g

ジュリマーAC-10L(日本純薬(株)製)

0.12g

メチルセロソルブ

30g

[0066]

感光液 111(比較例2)

ペンタエリスリトールテトラアクリレート

1. 0g

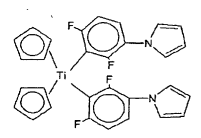
結合材-2(20重量%PGM-AC溶液)

14g

下記構造のチタノセン化合物

【化12】

[0067]



0.16g

[0068]

ジアゾ樹脂

0.20g

- ビクトリアピュアブルーBOH (保土谷化学(株)製)

0.12g

ジュリマーAC一10L(日本純菜(株)製)

0.12g

メチルセロソルブ

30g

【0069】得られた感光性平版印刷板(サンプルA~ C) にコニカ社製ステップガイドを真空密着させて、2 KWのメタルハライドランプで60cmの距離から60 秒間露光し、下記組成の現像液に25℃で20秒間浸漬

した後、脱脂綿で軽くこすり現像した。次いでガム液に て不感脂化処理を行い印刷版を得た。

[0070]

現像液

ベンジルアルコール

: 3.0g

トリエタノールアミン

: 3.0g

ペレックスNBL(花王社製): 3.0g

純水

100g

サンプルA~Cにつき、下記項目を評価し、結果を表-1に示した。

【0071】<感 度>ステップガイドのベタ段数を目 視で評価した。段数が高い程感度が良好であることを示

<耐刷力>印刷版を"DAIYA-1F-2型"(三菱 重工(株)社製)にて印刷し、画線部(175線、3% の小点)が跳ぶまでの印刷枚数を耐刷力として示した。 <耐薬品性>露光、現像されたサンプルを松井化学社製 UV洗い油に30分浸漬し、反射濃度(レッドフィルタ 一)から残膜率を算出した。この値が高い程、残膜率が 高く耐薬品性が良好であることを示す。

[0072]

【表1】

表-1

	実施例 1	比較例1	比較例2	
サンプル	A	В	С	
感度/ 段	5	3	4	
耐薬品性/%	9 0	3 0	70	
耐刷力/ 万枚	>10	5	8	

[0073]

【発明の効果】本発明の感光性組成物を用いた感光性平

版印刷版は、感度、耐薬品性、耐刷力の全てにおいて従 来品よりも優れている。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

GO3F 7/038

G03F 7/038 F 夕一ム(参考) 2H025 AA01 AA06 AA12 AB03 AC01 AD01 BA03 BC12 BC31 BC43 BC51 BC52 BC81 BC84 BE08 CA39 CB13 CB14 CB42 CB43 CB52 FA17 2H096 AA06 BA03 BA05 EA02 GA08 4J011 QA13 QA17 QA18 QA19 QA20 QA23 QA24 QA26 QB01 QB02 QB03 QB11 QB12 QB13 QB14 QB15 QB16 QB17 QB19 QB24 QB28 RA03 RA04 RA06 RA07 RA08 RA10 SA21 SA31 SA63 SA64 SA78 SA86 TA04 UA01

VA01 WA10